

ВНЕДРЕНИЕ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ В ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ

Кугач В.В., Михнюк И.М.

Правила надлежащей аптечной практики (Good Pharmacy Practice – правила GPP) представляют собой комплекс требований, предъявляемых государством к организации аптечного производства и розничной реализации лекарственных средств.

В соответствии с указанными правилами, в деятельности аптечных организаций выделяют четыре основных направления – профилактика заболеваний; организация отпуска лекарственных средств и других товаров по рецептам; безрецептурный отпуск лекарственных средств, самопомощь и самолечение; участие провизора в назначении лекарственных средств. По каждому из указанных направлений, на любой вид деятельности провизора аптечным организациям необходимо разработать стандартные операционные процедуры, или стандартные рабочие методики, дающие подробное описание способа выполнения той или иной операции.

В Республике Беларусь в настоящее время разрабатываются и обсуждаются нормативные документы по надлежащей практике розничной реализации лекарственных средств из аптеки.

Цель настоящего исследования – разработать стандартные рабочие методики приготовления стерильного 0,9% раствора натрия хлорида.

Работа выполнена на базе аптеки №37 г. Минска РУП «Белфармация».

В ходе исследования установлено, что на некоторые операции, выполняемые работниками аптеки, стандартные рабочие методики имеются: обработка и мытье аптечной посуды, получение воды очищенной. Однако в большинстве случаев в нормативных документах указания о выполнении того или иного вида деятельности носят директивный, общий характер, их необходимо конкретизировать для данной аптеки. Полностью отсутствуют технологические методики приготовления лекарственных форм.

Учитывая особые требования, предъявляемые к инъекционным растворам и глазным каплям, в проекте нормативных документов предусматривается требование разработки методик приготовления этих лекарственных форм.

В качестве объекта исследования нами выбран стерильный 0,9% раствор натрия хлорида как наиболее часто изготавливаемый в аптеках.

Методики были разработаны на все технологические стадии и операции в соответствии с технологической схемой производства стерильных растворов, предложенной В.В.Кугач. Рабочие методики были сгруппированы в два уровня: первый - касающиеся только стерильного раствора натрия хлорида и второй - на те стадии и операции, которые выполняются и для других наименований лекарственных средств в той же последовательности и объеме.